# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-092597

(43)Date of publication of application: 10.05.1986

(51)Int.CI.

C12Q 1/18 GO1N 33/48

(21)Application number : 59-212164

(71)Applicant: KOBAYASHI SEIYAKU KK

(22)Date of filing:

(72)Inventor: TAKAKURA TETSUYA

**ASANO KENJI** 

SUGAWARA KAZUYUKI

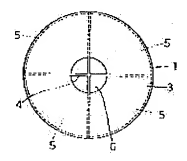
## (54) METHOD OF EXAMINING SENSITIVITY OF BACTERIUM TO DRUG

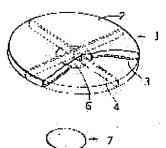
#### (57)Abstract:

PURPOSE: To inoculate molds into all the fractionated mediums in fractionated Schale having the fractionated mediums by one operation, by inoculating the molds into the fractionated Schale having a permeable sheet as a culture face.

09.10.1984

CONSTITUTION: The top of the main body 1 of Schale is covered with the permeable sheet 2 consisting of a porous polyvinylidene fluoride film. The partition walls 4 having height reaching from the bottom 3 of the Schale to the sheet 2 is set, the small hole 6 connected to all the fractionated parts 5 made by the partition walls 4 is set at the bottom 3, and the small hole 6 is provided with the sealing material 7, to prepare quartered Schale. Pus from a patient as a test specimen is inoculated into the face of the sheet 2 of the quartered Schale by the use of a spiral plater. Consequently, total number of live molds in a unit amount of the test specimen can be calculated by measuring the number of isolated colonies in a constant area, by smear inoculation on the face of





the sheet 2 with a constant density gradient. A sensitivity value to drug on a conventional standard is obtained naturally, further pattern of sensitivity of cause mold to each drug at various concentration stages can be obtained simply and rapidly.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### 99 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

## 母 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-92597

@Int\_Cl.4

識別記号

厅内整理番号

母公開 昭和61年(1986)5月10日

C 12 Q G 01 N 33/48 8213-4B Z-8305-2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

49発明の名称

包出

頣 人 細菌の薬剤感受性検査方法

小林製菜株式会社

创特 頭 昭59-212164

御出 願 昭59(1984)10月9日

②発 眀 考 高 倉 鉄 也

豊中市服部西町3-12-8 ハイツ交邦116号

母発 明 者 漤 野 健 治 行 宝塚市逆瀬台2-7-30-603

70発 眀 者 原 和 長崎市若草町15-10 市場ビル204号 大阪市東区道修町5丁目二五

砂代 理 弁理士 辻本 一義

1. 発明の名称

細菌の薬剤感受性検査方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 透過性シートを培養面として有する分置シ +-レに菌接種を行うことを特徴とする細菌 の棄剤感受性検査方法。
  - 2. 分西シャーレは、含有薬剤の濃度の異る培 地を組み合せたものである特許請求の範囲第 1項に記載の細菌の薬剤感受性検査方法。
  - 3. 分西シャーレは、含有更剤の種類の異る塔 地を組み合せたものである特許諸求の範囲第 1 項に記載の細菌の汞剤感受性検査方法。
  - 4. 菌接種は、密度勾配を作りながらの螺旋状 接種である特許請求の範囲第1項に記載の細 園の薬剤感受性検査方法。
- 3. 発明の群報な説明

(産業上の利用分野)

この発明は、臨床材料等から分離、または分離 後純培産した細菌の薬剤感受性検査方法に関する

ものである。

(従来の技術)

細菌感染症に対して化学療法を施す場合、その 原因菌について最も効力のある棄剤を選定し、使 用することが望ましい。しかし、知図はその種類 によって有効な薬剤の種類、及び濃度が異り、ま た最近の化学療法の普及は、従来有効であった薬 期に対して耐性を示す選株(耐性菌)の出現をう ながすなど、単に感染症の原因菌を決定しただけ では、有効な巣剤を推定することは事実上不可能 である。従って、臨床上適切で合理的な治療を行 う上で、案剤感受性検査は、細菌検査の中で最も 重要な項目の一つにあげなければならない。

細菌の薬剤感受性検査法としては、希釈法、拡 散法、比濁法等があり、看釈法には恋天培地を用 いる寒天平板希訳法と液体培地希釈法が、そして 拡散法には感応錠法、感受性ディスク法、傾斜平 版法、直立拡散法等がある。しかし、実際の細菌 検査の場においては、操作性の面から窓天平板希 訳法と感受法ディスク法が主に用いられている。

感受法ディスク法は、薬剤を含まない培地に被 検謝を接種したのち、薬剤を含浸させたペーパー ディスクを培地上に置き、一定時間培養後東剤の 拡散に徙って生じる彼検菌の発育阻止円または阻 止帯をもって判定する方法である。この方法は、 . 操作が簡単な上、一枚のシャーレで複数の葉剤及 び湿度について検査できるため広く利用されてい るが、反面、ディスクを置く培地の厚さや便きあ るいは種類等により阻止円の大きさが変動しやす く再現性に欠ける面がある。また、阻止円の大き さでなく、その有無のみで判定を行う3濃度ディ スク法もあるが、東州濃度の設定幅が大きく被検 図の扱小発育阻止過度(MIC)などを測定する には不向である。

寒天平板希釈法は、予め一定過度に薬剤を含有 させた培地を用いるため再現性も良く、また薬剤 **盗皮の設定も自由である。しかし、一つの果剤ま** たは温度設定で1枚の培地を必要とし、接種操作 も各培地伝に行わねばならず煩雑である。

また、従来の棄刑感受性検査は治療指針を得る

止される東剤濃度を重要視しており、各々の類剤 濂度における被検菌株の策預感受性の皮合につい てはあまり注目されなかった。しかし、より複雑 化の傾向にある感染症に対して、一層適確な指針 を得るためにも、原因選についてのさらに詳細な 借報をつかむ事が必要である。

ことを目的としているため、全ての関の発育が阻

#### (発明が解決しようとする問題点)

この発明は、上記従来法の培地作製及び接種時 の操作の煩雑さ、並に恋女性ディスク法の再現性 の低さ等の問題点を解決しようとするものである

#### [問題点を解決するための手段]

そこで、この発明の方法では、透過性シートを 培養面として有する分酉シャーレを用いて、各分 西に含有薬剤の種類の異なる培地、または同種で 濃度の異なる薬剤含有培地を組み合せ、菌授種を 行うことにより、上記従来方法の問題点を解決し ている。

(作用)

上記手段を施した結果、分画シャーレの各分画 培地へ一操作で各分画培地の全部に關接種を行う ことができるようになった。

#### (実施例)

以下、この発明の方法の実施例を説明する。

実施例では、図示したようなシャーレ本体(1 )の上経口部を透過性シート(2)で被覆し、シ + - レ本体 (1) にシャーレ底部 (3) より透過 性シート(2)に達する高さの隔壁(4)を設け 、シャーレ底部 (3) に前記隔壁 (4)により生 ずる分画部 (5) の全てに連通した小孔 (6) を 投け、さらに小孔(6)に封止体(7)を設けた 4 分函シャーレを用いた。

前記透過性シート (1) として、多孔性フッ化 ポリビニリデン膜 (孔径0.(5ヵ) を使用した。培 地としては、ミューラーヒントン(Müller-Miat oa) 培地を使用し、裘『に示す薬剤濃度になるよ う各々の薬剤の希釈溶液の一定量を培地に添加し 、シャーレに1分画をコントロールとして残じい 3 つの分画に薬剤濃度に従い 3 段階ずつ分注、凝 固させた。(1シャーレ3段階であるから12段階 で4枚のシャーレを変した。)また、コントロー ル塔地としては薬剤を含まないミューラーヒント ン培地を分注した。

そこで先ず、患者からの腹を検体として用手法 により、前記4分酉シャーレの透過性シート(2 )面に接種した。

次に、患者からの頭を直接法にてスパイラルプ レーター (スパイラル・システム・インストルメ ンツ社;米国)を用いて接種した。このスパイラ ルプレーターは、米国においてPDAにより開発 、評価された生選数測定用の自動化システム中の 移越装置であるが、この装置における接種は培地 中心部より検査材料に密度勾配を作りながら、螺 旋状に弦抹するものである。

従って、この発明の方法では一定の密度勾配に よって透過性シート(2)面に塗珠接種すると、 孤立集務の数を一定面積について計測するだけで 、検査材料の単位量中の全生菌数を算出すること ができ、さらに従来菇埠での薬剤感受性値はもち

及(

ろんのこと、原因菌の各東剤に対する種々の濃度 段階での感受性のパターンを簡便かつ迅速に得る ことができる。

上記スパイラルプレーターを用いた結果、この 検体中の病原図としてスタフィロコッカス・オー レウス(staphylococcus agreus )が2.8 ×10<sup>t</sup> CFU /slの割合で分離された。

従来の発育の有無による判定基準を用いるならば、表 I より前記分離路に対する A B P C の M I C 値は1.56 μg /ml、 同様に C T M では0.78 μg /ml、 C Z X では6.25 μg /ml、 C M では50 μg /ml以上、 N P L X では3.13 μg /mlと判定できる。

また、各東剤の各々の濃度における孤立集落数の変化に注目するならば、従来基準では G M の M J C 値は50 μ g /n l 以上となるが、実際には6.25 μ g /n l の濃度で被検菌中の約50 % の菌は感受性を示していることが読みとれる。

(以下余白)

<del></del>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			× 10° CFU.	
東別名 記別過度 (〃 g/ml)		CTM (CFU/m1)	C Z X (CFU/ml)	G M (GPU∕ml)	N F I. X (CFU/n1)
0.025	2.7 × 10°	2.9 × 10	2.8 × 10	2.9 × 10 <sup>4</sup>	2.8 ×1
0.05	2.8 × 10 <sup>4</sup>	2.6 × 10 <sup>4</sup>	2.9 × 10*	2.6 × 10°	2.8 × 10
0.1	2.9 × 10°	2.9 × 10 <sup>4</sup>	2.7 × 10 <sup>4</sup>	2.9 × 104	2.6 < 10
0.2	2.6 × 10 <sup>4</sup>	2.6 × 10 <sup>4</sup>	3.0 ×104	2.6 × 104	2.9 ×10
0.39	4.3 × 10 <sup>3</sup>	1.8 × 104	2.7 × 104	2.6 × 104	2.8 × 11
0.7B	1.2 × 10 <sup>2</sup>	0	2.5 × (04	2.9 × 104	2.7 × 10
1.50	0	0	5.8 × 10 <sup>3</sup>	2.9 × 10 <sup>4</sup>	3.5 ×1
3.13	0	a	3.8 × 102	2.6 × 10*	0
6.25	0	0	0	1.7 ×10°	a
12.5	a	0	Q	8.0 × 103	0
25	0	0	0	6.B × 10'	0
50	0	0	0	6.2 × 10 <sup>3</sup>	0

ABPC: aspicillia CTM : cefotian C2X: ceftizoning
GM : gentanicia NFLX: norfloxacia

#### (発明の効果)

この発明の方法によれば、培養面として透過性シートを利用するため分面シャーレにもかかわらず、非常に平らな培養面を確保することができるので、用手法による固接種を容易にするばかりるなく、スパイラルブレーター(スパイラル・シストルメンツ社・米国)のような自動接種器の利用も可能とするものであり、便れた効果を有する。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図はこの発明の細菌の東剤感受性検査方法 に用いる分面シャーレの一実施例を示す分解斜視 図、第2図はその分面シャーレの封止体を取外し た状態の庭面図である。

(2) … 透過性シート (5) … 分画部

代理人 弁理士 辻 本 - 姦

